WPI Acc No: 1991-372382/199151

Polyether-polyester block copolymer elastic yarn - comprising dicarboxylic acid, 1,4-butane diol and polyoxyalkylene glycol components,

has durable elastic performance

Patent Assignee: TEIJIN LTD (TEIJ)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 3249211 A 19911107 JP 9047068 A 19900227 199151 B

JP 2928574 B2 19990803 JP 9047068 A 19900227 199936

Priority Applications (No Type Date): JP 9047068 A 19900227

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 3249211 A 6

JP 2928574 B2 5 D01F-006/86 Previous Publ. patent JP 3249211

Abstract (Basic): JP 3249211 A

Yarn comprises a dicarboxylic acid component of mainly terephthalic acid, 1,4-butane diol, and 50-80 wt.% polyalkylene oxide glycol component having 1000-3000 of number average mol. wt. The number average mol. wt. and wt. average mol. wt. of the polyalkylene oxide glycol component are such that Mw/Mn + 2x10 power4 Mn is upto 2.0, where Mw is the wt. average mol. wt., and Mn is the number average mol. wt. The concn. of carboxyl end gp. of the polyether ester block copolymer is less than 25 equiv./10 power6 g.

The limiting viscosity of the block copolymer is pref. 1.2-1.7, and Tm is greater than 170 deg.C.

USE/ADVANTAGE - Elastic yarn has good and durable elastic performance and light resistance without lowering of elastic performance and light resistance by dry or wet heat treatment. (6pp Dwg.No.0/0)

Derwent Class: A23; A25; F01

International Patent Class (Main): D01F-006/86

International Patent Class (Additional): D01F-006/86

®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

平3-249211 ⑩ 公 關 特 許 公 報 (A)

⑤int.Cl.⁵

識別記号 庁内築理番号 @公開 平成3年(1991)11月7日

D 01 F 6/86

301 E 301 F 7199-4L 7199-4L

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

の発明の名称

勿出 願 人

ボリエーテルエステルブロツク共重合体弾性糸

願 平2~47068 20符

願 平2(1990)2月27日 突出

個発 明 者 裕窓

受媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会社松山事業所内

大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号

弁理士 前田 純博 の代 理 人

帝人株式会社

1. 発明の名称

ポリエーテルエステルブロック共뎿合体弾性糸

2. 特許額求の応囲

テレフタル酸を主とするジカルポン酸成分、1. 4-ブタンジオールを主とするグリコール成分、 及び数平均分子丘が約1000~3000のボリ(アルキ レンオキシド)グリコール成分を构成成分とし、 かつポリ(アルキレンオキシド)グリコール成分 の含有丘が50~80덟丘%のポリエーテルエステル ブロック共竄合体からなる弾性糸において、前記 ポリ (アルキレンオキシド) グリコール成分の致 平均分子丘と丘丘平均分子丘とが下記(Ⅰ)式を 満足し、

 $\overline{M}v / \overline{M}a + 2 \times 10^{-4} \overline{M}a \leq 2.0 \cdots (I)$

「但し、Mo は虚量平均分子量、Mo は数平均分 子丘を示す。〕

同時に、該ポリエーテルエステルブロック共重合

体の末端カルボキシル基線度が25当ほ/10゚g以 下であることを特徴とするポリエーテルエステル ブロック共 登合体 弾性糸・

3. 発明の詳細な説明

<産鉄上の利用分野>

本発明はポリエーテルエステルブロック共騒合 体弾性糸に関する。さらに詳しくは、弾性的性能 と耐光性に挺れ、とりわけ乾熱処理、湿熱処理等 によって弾性的性能および耐光性が低下すること のない耐久性に役れたポリエステルエーテルブロ ック共宜合体弾性糸に関する.

< 従来技術>

従来から與性糸としてはゴム、ポリウレタン等 が使用されているが、これらは弾性回復という点 では役れた特性を示す反面、伸び過ぎるとか耐熱 性、耐光性等に同題がある。

他方、樹脂用途としてポリエーテルエステルブ ロック共竄合タイプの弾性体が近年になって使用 されだした。このポリマーは、糸にした場合、伸 張回復率においてはボリウレタンには及ばないが 低伸張下において比較的良好な回復性を示し、ま た溶融紡糸できるというメリットもある。しかし、 ボリエーテルエステルブロック共重合タイプの弾 性糸にあっては、ボリウレタンと異なり、ハード セグメントの結晶によって分子鎖をつなぎ止めて いるため、永久歪が大きかったり、弾性的性能が 劣るという欠点がある。

また、ポリエーテルエステルブロック共重合体 は極めて光劣化を受けやすく、例えば、屋外に暴 露されるような条件の下で使用する場合は、比較 的短時間で弾性的性能が低下し、かつ着色する等 実用上の問題点を有している。

かかる欠点を改善するため、弾性糸の性能を向上させる方法としては、例えば結晶核剤を配合して結晶化度を高める方法(特開昭59-45349号公報、同59-45350号公報)が提案されている。しかし、このような方法では弾性糸の性能を大きく改良することはできず、弾性糸として使用するためには、依然として性能が不十分である。特に、弾性糸を

鐵編物の一部/又は全体に使用する場合、これら の処理時に弾性性能及び耐光性が劣化するという 耐久性の点で問題が認められる。

一方、従来からポリエーテルエステルブロック 共重合体の耐光性を改善するため、紫外線吸収剤 を添加する方法が提案されている。例えば、ポリ エーテルエステルブロック共重合体にヒンダード フェノール系化合物、ヒンダードアミン系化合物 等を添加する方法(特公昭52-22741号公報)、 学を添加する方法(特別昭62-192450 号公報)が開示され する方法(特開昭62-192450 号公報)が開示され ている。しかし、これらの方法では、依然改良効 果が小さく実用上の問題が認められる。

本発明者は、このような問題の改善を図るため、 先にヒンダードアミン系化合物、ヒンダードフェ ノール系化合物、含硫黄エステル化合物、及び不 活性粒子を特定量併用配合することによって得た ポリエーテルエステルブロック共重合体よりなる 弾性糸を提案した。この弾性糸は、永久歪が少な く、弾性的性能に優れ、また乾熱処理、湿熱処理

等に対して耐久性があり、同時に耐光性が大幅に 改善された弾性糸であり、性能はかなり良化する。

しかし、更に弾性的性能と耐光性の改良、とり わけ乾熱処理、湿熱処理等に耐える弾性糸が要望 されている。

<発明が解決しようとする問題点>

 本発明者は、かかる知見に基づき、更に重わて 検討した結果、本発明を完成するに至ったもので ある。

<問題を解決するための手段>

すなわち、本発明は、テレフタル酸を主とするシカルボン酸成分、1.4 ーブタンジオールを主とするグリコール成分、及び数平均分子量が約1000~3000のボリ(アルキレンオキシド)グリコール成分を構成成分とし、かつボリ(アルキレンオキシド)グリコール成分の含有量が50~80重量%のポリエーテルエステルブロック共重合体からなる弾性糸において、前記ボリ(アルキレンオキシド)グリコール成分の数平均分子量と重量平均分子量とが下記(I)式を満足し、

 $\overline{M} * / \overline{M} * + 2 \times 10^{-4} \overline{M} * \leq 2.0 \cdots (I)$

[但し、M w は重量平均分子量、M a は数平均分子量を示す。]

同時に、該ポリエーテルエステルブロック共重合

体の、末端カルボキシル基濃度が25当母/10° g 以下であることを特徴とするボリエーテルエステ ルブロック共駆合体弾性糸を提供するものである。

本発明におけるボリエーテルエステルブロック 共盛合体とは、ジカルボン酸成分の80モル%以上、 好ましくは90モル%以上がテレフタル酸あるいは そのエステル形成性誘導体である酸成分と、グリ コール成分の80モル%以上、好ましくは90モル% 以上が1,4 ーブタンジオールあるいはそのエステ ル形成性誘導体である低分子母グリコール成分及 び数平均分子母1000~3000のボリ〈アルキレンオ キシド〉グリコールとの縮室合反応によって得ら れる共量合体を意味する。

20モル%未満の量で使用されるテレフタル酸以外の酸成分としては、イソフタル酸、フタル酸、2.6 - ナフタレンジカルボン酸、2.7 - ナフタレンジカルボン酸、ビス(p - カルボキシフェニル)メタン、4.4 - ジフェニルエーテルジカルボン酸等の芳香族ジカルボン酸、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、ドデカン二酸等の脂肪族ジカ

ルボン酸及び1.4 -シクロヘキサンジカルボン酸 等の脂環族ジカルボン酸ならびにそれらのエステ ル形成性誘導体が挙げられる。

また、20モル%未満の母で使用される1.4 -ブタンジオール以外の低分子母グリコール成分としては、エチレングリコール、1.3 - プロバンジオール、1.5 - ペンタンジオール、1.6 - ペキサンジオール、ジエチレングリコール及び1.4 - ンクロペキサンジオール、1.4 - シクロペキサンジメタノール等が挙げられる。

ポリ (アルキレンオキシド) グリコールとしては、ポリエチレングリコール、ポリ (アロピレンオキシド) グリコール等があげられ、好ましくはポリ (テトラメチレンオキシド) グリコール等があげられ、好ましくはポリ (テトラメチレンオキシド) グリコールが使用される。ここで用いるボリ (アルキレンオキシドグリコールの数平均分子長は1000~3000である。数平均分子最が1000未満では、得られるポリエーテルエステルブロック共重合体のブロック性が低下するため弾性性能に劣り、またポリマー融点が

低くなり乾無処理、湿無処理に対する耐久性で同 題を生じることになるため好ましくない。一方、 ポリ (アルキレンオキシド) グリコールの分子昼 が3000を越える場合では、生成ポリマーが相分能 してブロック共竄合体となり雖く、弾性的性能に 劣るため好ましくない。

ボリエーテルエステルブロック共重合体中のボリ(アルキレンオキシド)グリコールの含有量は50~80重量%の範囲にあることが好ましく、80重量%を越えると、契性的性能の優れた契性糸が得られるものの、該共賃合体の融点が低くなりすぎるため、乾無処理、温熱処理時の弾性的性能が急激に低下し耐久性の劣る弊性糸となってしまう。また、50重量%未満では、永久歪が大きく弾性的性質に劣る弾性糸しか得られない。

本発明者は、かかるポリエーテルエステルブロック共 直合体からなる 型性糸の耐熱性、すなわち 乾熱処理(160 ℃×1分)、湿熱処理(130 ℃熱 水中×60分)に対する 型性性能の性能劣化防止に ついて検討を行い、特にポリエーテルエステルブ ロック共量合体を相成するポリ(アルキレンオキ シド) グリコールの分子量分布とポリエーテルエ ステルブロック共重合体の特性との関係を解析し た結果、乾熱処理、湿熱処理に対する弾性性能の 耐久性は、該彈性糸を構成するポリエーテルエス テルブロック共重合体の末端カルポキシル基濃度 とポリ(アルキレンオキシド)グリコールの分子 母分布に深く関係することを知見したのである。 そして、更に詳細に検討した結果、乾熱処理,湿 熱処理後の耐光性(強度保持率)が40%以上とな る時のポリ(アルキレンオキシド)グリコールの 分子母分布指数Mo/Moは、ポリエーテルエス テルブロック共竄合体の末端カルボキシル基温度 が25当畳/10° g以下の下では、Mg が高いほど Mr /Maを小さくする必要のあることを知見し、 さらにこの関係を定旦的に解析した結果、耐光性 に優れた弾性糸を得るためには、下記(I)式を 満足することが肝要であることを見い出したので ある。

 $\overline{M}_{W} / \overline{M}_{0} + 2 \times 10^{-4} \overline{M}_{1} \leq 2.0 \cdots (I)$

また、この(I)式の結果とポリエーテルエステルブロック共重合体の末端カルボキシル基濃をの関係も合わせて解析した結果、乾熱処理、熱処理によって弾性的性能及び耐光性が低下することのない耐久性に優れたポリエーテルエステルブロック共重合体弾性糸は、さらに該ボリエーテルエステルブロック共重合体のカルボキシル基濃度を制御することが大切であって、これを25当量/10°g以下にする必要があることをも見い出したのである。

かかるポリエーテルエステルブロック共重合体は、通常の共重合ポリエステルの製造法にならって製造しうる。具体的には、テレフタル酸を主とするジカルボン酸成分と、1.4 ーブタンジオールを主とするグリコール成分および前記(I)式を満足するポリ(アルキレンオキシド)グリコールを反応器に入れ、触媒の存在下または不存在下で

エステル交換反応あるいはエステル化の反応を行い、更に高真空で重縮合反応を行って所望の重合 度まで上げる方法である。

本発明においては、前述の通り、ボリエーテルエステルブロック共重合体のカルボキシル基濃度 (CV)を25当量/10° g以下に設定することが必要であるが、この値は、上記製造法においるが、この値は、上記製造法においるが重合温度、触媒の種類およびその添加制等を適宜を可及的に短くする。例えば、重合時間を可及的に短くは、添加剤としてアルカリ金属化合物、アルカリ土類金属化合物を重合反応中に添加するとCVを低くできる。

かくして製造される本発明に係るボリエーテル エステルブロック共重合体は、その極限粘度(弾 性糸における値)が $1.2 \sim 1.7$ の範囲にあること が望ましい。

弾性糸を構成するポリエーテルエステルブロッ ク共重合体の I Vが1.2 未満の場合には、乾無処

理、湿熱処理の前の状態で弾性糸の永久重が大きくなったり伸張回復率が小さくなる等弾性糸としての性能が低下する傾向にある上、乾熱処理および/または湿熱処理後の弾性的性質及び耐光性も低下する場合がある。

一方、ボリエーテルエステルブロック共重合体の1Vが1.7を越えると、弾性糸の伸度がかなり低下して弾性糸としての本来の伸びる機能が低下したり、ヤング率が高くなって整経工程等の加工処理の際に加工張力が高くなり糸切れ等の問題を生じる原因となる場合がある。しかも、このような弾性糸を乾熱処理、湿熱処理すると、弾性的性能及び耐光性は低下する傾向がある。

また、ポリエーテルエステルブロック共重合体 弾性糸のTm は170 ℃以上とするのが望ましい。 通常のポリエステル繊維の加工処理工程は乾熱処理が150 ~160 ℃×1~5分、湿熱処理は110 ~ 135 ℃×40~60分である。このような乾熱処理、 湿熱処理に耐え、弾性性能および耐光性を維持す るためには、該ポリエーテルエステルブロック共 重合体弾性糸のTm が170 ℃以上であればよい. Tm が170 ℃未満になると、乾熱処理および/ま たは湿熱処理による性能劣化が大きくなりやすい。

なお、本発明の弾性糸を構成するボリエーテル エステルブロック共重合体には、通常のボリエス テルと同じく、艶消剤、顔料(例えばカーボンブ ラック等)、酸化防止剤(例えばヒンダードフェ ノール系化合物、ヒンダードアミン系化合物等)、 紫外線吸収剤(例えばベンソフェノン系化合物、 ベンゾトリアゾール系化合物、サシレート系化合 物)等を含んでいても何らさしつかえない。

以上に説明したポリエーテルエステルブロック 共重合体は、特別の手段を要することなく極めて 容易に溶融紡糸できるので、一般の熱可塑性重合 体の溶融紡糸法に準じて行うことができる。すな わち、ポリウレタン弾性糸と異なり通常のボリエ ステル繊維と同様に、糸条および単糸デニールを 任意に設定できる。

上記のブロック共重合体を溶融紡糸して得られ た糸はそのままでも十分な弾性性能を有するが、 弾性糸の使用目的にあわせてさらに延伸および/ または熱処理を施してもよく、熱処理は、伸長熱 処理、定量無処理、弛緩熱処理いずれであっても よい。

<発明の効果>

以上説明したように、本発明によれば、弾性糸を構成するボリエーテルエステルブロック共重合体のカルボキシル基濃度を特定の範囲に設ポリエーテルエステルブランドとで設定と合体では、アルキレンオキシドーで、対して対象ができるができる。というでは、変性の性能および耐光性を重要な要には、弾性の対象性に優れた弾性系を弾性がは、ないできる。といができる。といができる。といができる。といができる。といができる。といが光性を重要な要は極めて大である。

<実施例>

以下実施例をあげて、本発明を具体的に説明す

る。実施例において、「部」は全て重量部を示す。 ポリエーテルエステルブロック共重合体の特性 は、下記方法によって測定した。

1. 極限粘度(IV)

ポリマー0.6g/50mlオルソクロロフェノール 溶液の35℃で測定した値より算出。

2. 融点 (丁酉)

Du Pont 社製、無示差分析計990 型を使用し、 昇温速度20℃/分で測定し、融解ピーク温度を 求めた。

3. 末端カルボキシル基濃度(CV)

ボリマー 0.1gを 10ml ベンジルアルコールで溶解し、10ml のクロロホルムを加えた後、水酸化ナトリウム-ベンジルアルコールで満定する。 指示薬としてフェノールレッドを使用する。

4. 伸長回復性

(1) 瞬間伸長回復率

試料10cmに、100%伸長するに対応する荷重をかけて素早く100%伸長させ、5秒後に荷重を取り除き素早く試料の長さ』cmを読み

取り、次式により算出した。

疑問伸長回復率=

 $\{ [10-(9-10)] \times 101 \times 100(\%)$

(2) 強度、伸度

長さ5cmの試料を用い、引っ張り速度1000 %/分で伸長し、破断時の強度、伸度を測定 した。

5. 耐光性

弾性糸サンプルをフェードメーターで40時間 照射後の引張強度保持率(%)を測定、算出した。

実施例1,2、比較例1~3

ジメチルテレフタレート167.3 部、テトラメチレングリコール105 部、第1表記載の重量平均分子量(Mmm)であって、数平均分子量(Mmm)が1000のポリテトラメチレングリコール275 部及びテトラブチルチタネート0.2 部を反応機に仕込み、内温190 ℃でエステル交換反応を行った。理論量の約80%のメタノールが留出した後、昇温、減圧

による重縮合反応を開始した。重縮合反応は徐々に減圧しながら行い、30分かけて30mmHgとし、更に30分かけて3mmHgとし、以後1mmHg以下の真空で第1表記載の内温、時間の反応を行った。

生成したポリエーテルエステルブロック共重合体をペレット化した後、ペレットを乾燥後245 ℃で溶融し、3ホールのノズルを持つキャップより吐出量3.9g/分でポリマーを押出した。このポリマーを2個のゴデーロールを介して1000 m/分の速度で捲取り弾性糸を得た。この弾性糸の特性および性能を第1表に示す。

実施例3、比較例4

第1表に記載の重量平均分子量で数平均分子量が1000のポリテトラメチレングリコールを使用し、 重合反応条件を第1表に記載の如く変更する他は 実施例1と同様に実施した。この結果を第1表に 示す。

実施例4、比較例5

第1表に記載の重量平均分子量で数平均分子量が3000のポリテトラメチレングリコールを使用し、重合反応条件を第1表に記載の如く変更する他は実施例1と同様に実施した。この結果を第1表に示す。

実施例6

ジメチルテレフタレート167.3 部、テトラメチレングリコール105 部、重量平均分子量が2800で数平均分子量2000のポリテトラメチレングリコール275 部及びテトラブチルチタネート0.2 部を反応機に仕込み、内温210 ℃でエステル交換反応を行った。理論量の約95%のメタノールが留出した後、245 ℃に昇温し、次いで減圧による重縮合反応を開始した。重縮合反応は徐々に減圧しながら行い、50分かけて0.2mmHg とし、その条件下で240 分間反応を行った。

得られた共重合体を実施例1と同様にして弾性 糸となした。この弾性糸の特性及び性能を第1表 にあわせて示す。

第 1 表

	1 =17+3/4-2592-6			食会反応		お江ールエンチャカック共産合体の特性						彈 性	# 0) 性	<u>\</u>				
į		Mr/Mr	内名	1 93年以下	1 🗸	т.	cv	無処理前				数条规理性"				温热处理读",			
	,070]					麻型神经	強度	伸 虞	和光性	明 取件线	強度	仲 皮	耐光性	東部部45星	強度	伸度	耐光性
			(°C)	(#)	[4]/2]	(0	(湯季 \10° t)	回復率(%)	(s/de)	(33	130	回復率切	(1/61)	(3.1	(30)	回復率(%)	(2/6e)	(x)	(10
	ļ			 	+	184		36	1.21	570	55	91	1.15	530	51	90	1.12	530	50
Kiledy I	2800	1.4	231	120	3,519	1	}		1. 20	510	52	89	1.09	510	(8	89	1.10	520	45
" 2	1800	1.4	243	11.1	1.530	185	24	94			1	79	1. 57	4)1	39	76	9.82	416	37
H-1999 1	1000	2.0	235	120	1.502	384	11	93	1.18	360	54		}	1	ļ	74	0.80	390	28
, 2	2860	1.4	250	103	1.520	185	28	94	1.20	580	47	71	8.79	400	26		1		1
_	3400	3, 7	240	136	1,500)84) , ,	93	1.20	550	54	79	0. 92	438	40	78	0.90	410	35
# 3	1	1	1	115	3, 550	163	16	88	1.27	520	55	BI	1.15	451	53	83	1.10	410	52
実施刑3	1700	1.7	235					88	1.25	500	54	73	9. 85	320	10	72	0. 85	330	39
比較例4	2080	1.0	235	118	1.510	165	11			}	1	83	0.90	538	10	84	0. 88	530	43
90 4 914	4266	1.4	235	120	1. 610	135	15	97	3.12	620	48	}	1	1	1	62	0.70	360	21
上999月5	4800	1.6	239	123	1. 590	215	11	95	1.10	630	47	67	0. 72	324	13		-	1	i
<i>u</i> 6	1	1	24	260	1.588	185	35	93	1.28	540	45	76	0.82	409	23	73	0. 80	360	23

11 166 °C. 1分级理

13 131 ℃,原水中60分及中

特許出職人 带人在式会社



【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載【部門区分】第3部門第5区分【発行日】平成6年(1994)7月19日

F 7199-3B

【公開番号】特開平3-249211 【公開日】平成3年(1991)11月7日 【年通号数】公開特許公報3-2493 【出願番号】特願平2-47068 【国際特許分類第5版】 D01F 6/86 301 E 7199-3B

手統補正 曹

平成 5年/2 月/6日

特許庁長官殿

1. 事件の表示

特願平2-47068号

2. 発明の名称

ポリエーテルエステルプロック共重合体弾性糸

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人 大阪府大阪市中央区南本町1丁目6番7号 帝 人 株 式 会 社

4. 代理人

東京都千代田区内幸町2丁目1番1号

(飯野ピル)

帝 人 株 式 会 社内

(7728) 弁理士 前 日 純 博

連絡先 (8508)4481

5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の欄

6. 補正の内容



(1) 明知書第19頁第6行に「実施例6」とあるのを「比較例 6」に訂正する。

以上

